# MAGNETIC PARTICULATE POWDER FOR MAGNETIC TONER USED FOR MAGNETIC IMAGE/CHARACTER RECOGNITION

Patent Number:

JP5281778

Publication date:

1993-10-29

Inventor(s):

OKANO YOJI; others: 05

Applicant(s):

**TODA KOGYO CORP** 

Requested Patent:

☐ <u>JP5281778</u>

Application Number: JP19920112079 19920403

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03G9/08; G03G9/083

EC Classification:

Equivalents:

JP3317359B2

#### Abstract

PURPOSE:To provide magnetic particulate powder for magnetic toner used for magnetic image/character recognition, which enables to form the image whose image quality is fine and which enables to read exactly. CONSTITUTION: The magnetic particulate powder for magnetic toner used for magnetic image character recognition consists of the particulate magnetic particles with 12-20emu/g residual magnetization, 18.5-22.5wt.% Fe<2+> and the particle surface whose surface is coated with Si oxide or Al oxide or both oxides, and 3.5-9.5m<2>/g specific surface area.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-281778

(43)公開日 平成5年(1993)10月29日

(51) Int.Cl.5 識別記号 庁内整理番号 FΙ 技術表示簡所 G03G 9/08 9/083 G03G 9/08 391 301 374 審査請求 未請求 請求項の数1(全 10 頁) (21)出願番号 特願平4-112079 (71)出願人 000166443 戸田工業株式会社 (22)出願日 平成4年(1992)4月3日 広島県広島市西区横川新町7番1号 (72)発明者 岡野 洋司 広島県広島市中区舟入南4丁目1番2号戸 田工業株式会社創造センター内 (72)発明者 藤岡 和夫 広島県広島市中区舟入南4丁目1番2号戸 田工業株式会社創造センター内 (72)発明者 青木 功荘

最終頁に続く

広島県広島市中区舟入南4丁目1番2号戸

田工業株式会社創造センター内

(54) 【発明の名称】 磁気画像文字認識に用いる磁性トナー用磁性粒子粉末

#### (57)【要約】

【目的】 画像品質が精密であり、且つ、正確に読み取ることができる画像を形成することが可能な磁気画像文字認識に用いる磁性トナー用磁性粒子粉末を提供する。

【構成】 残留磁化が $12\sim20\,\mathrm{emu/g}$ であって、 $\mathrm{Fe^{2+}}$ が $18.5\sim22.5$ 重量%であり、且つ、粒子表面が $\mathrm{Siom}$  の酸化物又は $\mathrm{Alom}$  化物によって被覆されている比表面積が $3.5\sim9.5\,\mathrm{m^2/g}$  の粒状マグネタイト粒子からなる磁気画像文字認識に用いる磁性トナー用磁性粒子粉末である。

ATTORNEY DOCKET NUMBER:: 1803-337

SERIAL NUMBER.: 09/756,743
REFERENCE: A108

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 残留磁化が12~20emu/gであっ て、Fe<sup>2+</sup>量が18.5~22.5重量%であり、且 つ、粒子表面がSiの酸化物又はAlの酸化物若しくは 当該両酸化物によって被覆されている比表面積が3.5 ~9.5m²/gの粒状マグネタイト粒子からなる磁気 画像文字認識に用いる磁性トナー用磁性粒子粉末。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

り、且つ、正確に読み取ることができる画像を形成する ことが可能である磁気画像文字認識方式に適した磁性ト ナー用磁性粒子粉末に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】高度な性能や新規な機能を有する材料と して異種材料間における複合化が従来からさかんに行わ れている。その一つとして磁性粒子粉末と有機高分子と からなる複合物は、磁性トナーや磁性キャリア等の静電 潜像現像剤用材料や磁気印刷用材料として既に実用化さ れている。

【0003】近年、新しい応用分野として注目をあびて いる磁気画像文字認識 Magnetic Image Character Recognition (以 下、MICRという。) 方式に用いられる磁性トナーの 研究、開発がさかんである。

【0004】MICR方式は、通常の文字による画像と 特殊数字や特殊文字により暗号化された画像との両者が 形成された小切手等の書面から、暗号化された情報を集 計、調査等の必要に応じて読取るという方式であり、特 に手形交換所において小切手等の選別に広範に利用され 30 ている。従来から行われている括版や平版による印刷で は、通常の文字による画像と暗号化された画像とは異な る種類のインクを用いることが必要であるだけでなく、 通常の文字と暗号化された文字を同時に印刷することが できないため、作業上、経済上多くの問題があった。そ こで、これら問題を解決する為、近年、急速に発展して いるレーザービームブリンタを用いて通常の文字による 画像とともに読取りが可能である暗号化された画像とを 同時に形成することができる磁性トナーが強く要求され ている。

【0005】MICR方式に用いられる磁性トナーは、 上述した通り、通常の静電潜像現像剤用に用いられる磁 性トナーと同様に通常の文字を形成するという機能を有 することはもちろん、特殊数字や特殊文字により暗号化 された画像をも精密に形成するという両方の機能を兼ね 備えたものでなければならず、しかも、暗号化された画 像は正確に読取ることができるものでなければならな 11

【0006】特に、暗号化された画像を読取るに際して

プリが少なく、画像濃度が出来るだけ高い等、画像品質 が精密であることが必要であり、また、正確に読取る為 には相対信号レベルが公称信号レベルとできるだけ適合 していることが必要である。上記諸特性を備えた磁性ト ナーを得る為には、画像を形成する磁性トナーの諸特性 に直接影響を及ぼす磁性粒子粉末の改良が強く要求され ている。

2

【0007】従来、MICR方式磁性トナーに用いられ ている磁性粒子粉末としては、米国特許4517268 【産業上の利用分野】本発明は、画像品質が精密であ 10 号に記載の通り、針状マグネタイト粒子粉末や商品名マ ピコプラック(シティーズ・サービス社製)等の粒状マ グネタイト粒子が用いられている。

#### [0008]

【発明が解決しようとする課題】画像品質が精密であ り、且つ、正確に読取ることができる画像を形成するこ とが可能なMICRに用いる磁性トナー用磁性粒子粉末 は現在最も要求されているところであるが、前述の針状 マグネタイト粒子粉末やマピコブラック等の磁性粒子粉 末によっては未だこれら諸特性を十分満たす磁性トナー 20 は得られていない。

【0009】そこで、本発明は、画像品質が精密であ り、且つ、正確に読取ることができる画像を形成するこ とが可能なMICRに用いる磁性トナー用磁性粒子粉末 を得ることを技術的課題とする。

#### [0010]

【課題を解決する為の手段】前記技術的課題は、次の通 りの本発明によって達成できる。即ち、本発明は、残留 磁化が12~20emu/gであって、Fe2+量が1 8. 5~22. 5重量%であり、且つ、粒子表面がSi の酸化物又はAlの酸化物若しくは当該両酸化物によっ て被覆されている比表面積が $3.5\sim9.5 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の 粒状マグネタイト粒子からなる磁気画像文字認識に用い る磁性トナー用磁性粒子粉末である。

【0011】次に、本発明実施にあたっての賭条件につ いて述べる。本発明に係る磁性粒子粉末は、残留磁化が 12~20emu/gである。12emu/g未満の場 合には、暗号化された画像を読取る際に適正な出力が得 られず、文字を認識できない。20emu/gを越える 場合には、出力が適正値をオーパーする為、文字を認識 40 できない。読取りの信頼性を考慮すれば残留磁化14~ 18.5 emu/gを有する磁性粒子粉末が好ましい。 【0012】本発明に係る磁性粒子粉末は、Fe<sup>2+</sup>量が 18.5~22.5重量%である。18.5重量%未満

の場合には、画像出しを行ったとき画像が赤味を帯びる ため好ましくない。従来の磁性トナーと比べて画像濃度 が十分でより鮮明な黒色度の高い画像を得る為には、F e<sup>2+</sup>量の上限値は22.5重量%で十分である。画像濃 度の鮮明さを考慮すれば19~22重量%が好ましい。

【0013】本発明に係る磁性粒子粉末は、粒子表面が は、読取りの信頼性の向上が重要であり、その為にはカ50Siの酸化物又はAlの酸化物若しくは当該両酸化物に

よって被覆されている。粒子表面がこれら被覆物によって被覆されていない場合には、粒状マグネタイト粒子の 樹脂への分散性が劣ることに起因して画像濃度が低下 し、かぶりが増加する。

【0014】画像濃度及びかぶりを考慮すれば、被覆物の量は、粒状マグネタイト粒子に対しAl2O2 又はSiO2換算で0.1~2.0重量%が好ましい。

【0015】本発明に係る磁性粒子粉末の比表面積は 3.5~9.5 m²/gである。望ましくは4.5~ 8.5 m²/gである。3.5 m²/g未満の場合に 10 は、粒状マグネタイト粒子の樹脂への分散性が低下し、 かぶりが増加する。9.5 m²/gを越える場合には、 トナーの帯電性が劣化し画像濃度が低下する。

【0016】本発明における磁性粒子粉末は、粒状マグネタイト粒子粉末であり、六面体、八面体、多面体、球状等いずれの形態の粒子でもよい。

【0017】本発明における残留磁化が12~20em u/gであって、Fe2+が18.5~22.5重量%で あり、且つ、粒子表面がSiの酸化物又はAlの酸化物 若しくは当該両酸化物によって被覆されている比表面積 20 が3. 5~9. 5 m² / gの粒状マグネタイト粒子粉末 は、Fe²+を含む水溶液中から合成された粒状マグネタ イト粒子の粒子表面がAI化合物又はSI化合物若しく は当該両化合物によって被覆されている粒子を酸化性雰 囲気中350℃以上700℃未満の温度範囲で加熱酸化 するか、又は必要により、当該加熱酸化に先立ってあら かじめ200℃以上350℃未満の温度範囲で加熱酸化 した後350℃以上700℃未満の温度範囲で加熱酸化 して前記化合物の酸化物が粒子表面に被覆されている粒 状マグへマイト・ヘマタイト複合粒子を得、該粒状マグ 30 ヘマイト・ヘマタイト複合粒子を還元性雰囲気中250 ~500℃の温度範囲で加熱還元することにより得るこ とができる。

【0018】上記製造法において水溶液中から合成された粒状マグネタイト粒子は、湿式法により得られた平均粒子径が4~10m²/gの六面体、八面体、多面体、球状等各種形状を呈する粒状マグネタイト粒子が用いられる。

【0019】尚、湿式法には、硫酸第一鉄等の第一鉄塩水溶液と水酸化ナトリウム、炭酸ナトリウム等のアルカ 40 リ性水溶液とを混合して得られたFe(〇H)1 又はFeC〇3 等のFe含有沈澱物を含む水溶液に60~100℃の温度範囲において酸化性ガスを通気して黒色沈澱物を生成させ、次いで、酸根等を水洗除去した後、変色させない様に乾燥する方法、硫酸第一鉄等の第一鉄塩水溶液と硫酸第二鉄等の第二鉄塩水溶液を用い、Fe²・:Fe²・が1:2となる混合鉄水溶液を開路し、該混合鉄水溶液中にNaOH等のアルカリ性水溶液を1当量以上添加して50~100℃の温度範囲で加熱混合して黒色沈澱物を生成させ、次いで、酸根等を水洗除去した後、50

変色させない様に乾燥する方法等がある。

【0020】前記製造法において粒状マグネタイト粒子をA1化合物又はS1化合物若しくは当該両化合物によって被覆する。A1化合物としては、硫酸アルミニウム、塩化アルミニウム、硝酸アルミニウム、アルミン酸ナトリウム等が使用できる。S1化合物としては、水ガラス、ケイ酸カリウム、ケイ酸ナトリウム、コロイダルシリカ等が使用できる。

【0021】粒状マグネタイト粒子の被覆方法は、粒状マグネタイト粒子をA1化合物又はSi化合物若しくは当該両化合物を含む水溶液に浸渍させる方法、又は、粒状マグネタイト粒子をA1化合物又はSi化合物若しくは当該両化合物を含む水溶液に浸渍させた後、酸性水溶液又はアルカリ性水溶液を添加して、A1の水酸化物、酸化水酸化物の形態又はSiの酸化物、水酸化物の形態で前記粒状マグネタイト粒子の粒子表面に沈着させる方法のいずれの方法でもよいが、後者が好ましい。

【0022】前記製造法における加熱酸化温度は、350℃以上700℃未満である。350℃未満の場合には、粒状マグへマイト・ヘマタイト複合粒子中のヘマタイト量の生成が不十分となり、保磁力及び残留磁化が低い粒状マグネタイト粒子しか得られない。700℃以上の場合にも特定範囲の残留磁化を有する粒状マグネタイト粒子が得られるが、粒子相互間の焼結が生起して樹脂への分散が悪くなる。

【0023】前記製造法においては、必要により350 ℃以上700℃未満の加熱酸化に先立ってあらかじめ2 00℃以上350℃未満の温度範囲で加熱酸化することができる。この場合には、粒状マグネタイト粒子の発熱 を十分生起させておくことにより粒状マグへマイト・へ マタイト複合粒子への変態時における温度調整が容易と なって粒状マグへマイト・へマタイト複合粒子中のへマ タイト量の制御が容易となり、得られる粒状マグネタイトの残留磁化の制御が容易となる。

【0024】200℃未満の場合には、粒状マグネタイト粒子の発熱反応を生起させるのに長時間を要する。粒状マグネタイト粒子の発熱は350℃未満で十分であり、これ以上の温度にする意味がない。

【0025】本発明における加熱還元温度は250~500℃である。250℃未満の場合には、還元反応の進行が遅く、粒状マグネタイト粒子の生成に長時間を要する。500℃を越える場合には、還元反応が急激に進行して粒子の変形と、粒子及び粒子相互間の焼結を引き起こしてしまう。

【0026】前述した通り、粒状マグへマイト・ヘマタイト複合粒子中のヘマタイト量を制御する方法においては、ヘマタイト量に対応した残留磁化を有する粒状マグネタイト粒子が得られるので、粒状マグネタイト粒子の残留磁化を制御しやすいものである。

50 【0027】今、本発明者が行った数多くの実験例から

その一部を抽出して説明すれば、以下の通りである。図 1は、水溶液中から生成した3種類のマグネタイト粒子 をそれぞれ400~650℃の各温度で加熱酸化して粒 状マグへマイト・ヘマタイト複合粒子とし、次いで、該 粒子を還元して得られた粒状マグネタイト粒子の残留磁 化と前記粒状マグヘマイト・ヘマタイト複合粒子中のヘ マタイト量との関係を示したものである。

【0028】尚、粒状マグヘマイト・ヘマタイト複合粒 子中のヘマタイト量は、粒状マグヘマイト・ヘマタイト 複合粒子の飽和磁化の測定値を用いて表した。飽和磁化 10 ら、残留磁化、 $\mathrm{Fe}^{z*}$ 量、比表面積が特定範囲に制御さ が小さくなる程、非磁性のヘマタイト量が増加している ことを意味している。

【0029】図1中、曲線X乃至Zはそれぞれ、粒子表 面がAlz Oa 換算で0.40重量%のAlの酸化物で 被覆されているSiO₂ 含有型球状マグネタイト粒子粉 末(平均粒径0. 30μm、0. 23重量%SiO2 含 有)、粒子表面がSiOz 換算で0. 25重量%のSi の酸化物で被覆されている八面体マグネタイト粒子粉末 (平均粒径 0.35 μm)、粒子表面が SiO2 換算で 0.54重量%のSiの酸化物とAl2 O3 換算で0. 3 4 重量%のA 1 の酸化物で被覆されている八面体マグ ネタイト粒子粉末 (平均粒径0.28 μm) である。 [0030]

【作用】本発明において最も重要な点は、残留磁化が1 2~20emu/gであって、Fe<sup>2+</sup>量が18.5~2 2. 5 重量%であり、且つ、粒子表面がSiの酸化物、 又はAIの酸化物若しくは当該両酸化物によって被覆さ れている比表面積が3.5~9.5m²/gの粒状マグ ネタイト粒子を用いて磁性トナーを製造し、該磁性トナ ーを用いて画像を形成した場合には、画像品質が精密で 30 と一致する程、信頼性が優れている。 あり、且つ、正確に読み取ることができる画像を形成す ることが可能であるという事実である。

【0031】本発明に係る磁性粒子粉末を用いて得られ る磁性トナーは、画像品質が精密であり、且つ、正確に 読み取ることかできる画像を形成することが可能である 理由について、後出比較例に示す通り、本発明者は、残

留磁化が特定範囲外の粒状マグネタイト粒子を用いた場 合、Fe<sup>2-</sup>量が特定範囲外の粒状マグネタイト粒子を用 いた場合、比表面積が特定範囲外の粒状マグネタイト粒 子を用いた場合、Siの酸化物又はAlの酸化物若しく は当該両酸化物が粒子表面に存在しない粒状マグネタイ ト粒子を用いた場合、Siの酸化物又はAlの酸化物若 しくは当該両酸化物がマグネタイト粒子の内部に含有さ れている粒状マグネタイト粒子を用いた場合のいずれの 場合にも上記特性を示す磁性トナーが得られないことか れており、且つ、粒子表面にSIの酸化物又はAIの酸 化物若しくは当該両化合物が存在している為であろうと

考えている。 [0032]

【実施例】次に、実施例並びに比較例により、本発明を 説明する。尚、前出実験例並びに以下の実施例及び比較 例における粒子の形状は電子顕微鏡によって観察したも のである。

【0033】粒子粉末の磁気特性は、「振動試料型磁力 計VSM-3S-15」 (東英工業 (株) 製) を用いて 外部磁場10KOeの下で測定した値である。

【0034】画像品質は、画像濃度及びカブリの程度を マクペス反射濃度計を用いて測定し、相対評価を行うこ とにより示し、読取りの信頼性はJIS X9002に 記載の相対信号レベルを相対評価することにより示し た。即ち、相対信号レベルは、MICRテストリーダー を用いて測定した画像の信号レベルと該信号レベルを測 定したと同一の画像の公称信号レベルとを比較してその 割合で表したものである。信号レベルが公称信号レベル

【0035】 <水溶液中からのマグネタイト粒子の生成 >F e 2+ を含む水溶液を用いて酸化反応を行う湿式法に より製造した粒状マグネタイト粒子粉末A~Fの諸特性 を表1に示した。

[0036]

【表1】

		₹ :	グネタイ	<b>卜 敖 子</b>	の種類	
No.	形状	平均粒径 (μm)	比表面 <b>稜</b> (㎡/g)	Fe <sup>z+</sup> 量 (wt%)	残留磁化 (enu/g)	SiOz含有量 (ut%)
A	粒状	0.31	3.5	18.2	8.5	
В	粒状	0.28	5.6	18.0	9.8	
С	粒状	0.22	7.3	17.9	10.4	
D	粒状	0.22	7.3	18.3	10.5	0.24
E	粒状	0.15	8.9	15.1	13.2	0.05

【0037】<水溶液中から生成したマグネタイト粒子 の加熱処理>

7

実施例1~5

比較例1~2:

## 実施例1

粒状マグネタイト粒子粉末A 1 Kgを10 1の水に 添加混合して得られた懸濁液に水酸化ナトリウムを添加 してpH11とした後、3号水ガラス(徳山曹達(株) 製、Si量はSi○₂換算で29重量%に該当する。) 17.2g(出発物粒子に対しSiO<sub>2</sub>換算で0.5重 **虽%に該当する。)を添加し、次いで攪拌、混合した** 後、硫酸を添加してpH9に調整し、前記粒状マグネタ イト粒子の表面にSiO2 被膜を折出させた黒色沈澱粒 子を得た。

【0038】上記黒色沈澱粒子を含む懸濁液を常法によ り濾過、水洗、乾燥した。得られた黒色粒子表面に存在 しているSiO2量は、蛍光X線分析の結果、SiO2 換算で0.25重量%であった。

粒状マグネタイト粒子粉末1Kgを3 1の一端開放型 レトルト容器中に投入し、駆動回転させながら空気を毎 分51の割合で通気し、300℃で60分間加熱した後 更に390℃で90分間加熱酸化して粒状マグへマイト ・ヘマタイト複合粒子粉末とした。

【0040】上記粒状マグへマイト・ヘマタイト複合粒 子粉末の一部を取り出し、飽和磁化を測定した結果、6 3. 2 cmu/gであった。

【0041】次に、レトルト内をN。ガスで置換した

℃の温度で150分間加熱還元して粒状マグネタイト粒 子粉末を得た。

【0042】得られた粒状マグネタイト粒子粉末は、電 子顕微鏡観察の結果、出発物粒子であるマグネタイト粒 子の粒子形態を継承し、粒子一個一個がバラバラに独立 したものであった。残留磁化σrは13.5emu/g であって、Fe<sup>2+</sup>量は21.2重量%、BET比表面積 は4. 1 m² / gであった。

# 30 【0043】実施例2

粒状マグネタイト粒子粉末C 1Kgを10 1の水に 添加混合して得られた懸濁液に水酸化ナトリウムを添加 してpH9とした後、3号水ガラス(徳山曹達(株) 製、Si量はSiO2換算で29重量%に該当する。) 17.2g(出発物粒子に対しSiOz換算で0.5重 量%に該当する。) 及び硫酸アルミニウム (米山薬品工 業(株)製、A1量はA12 O3 換算で30重量%に該・ 当する。) 10.0g (出発物粒子に対しAl2O) 換 算で0.3重量%に該当する。)を添加し、次いで、攪 【0039】上記粒子表面がSiO2で被覆されている 40 拌、混合した後、硫酸を添加してpH7に調整し、前記 粒状マグネタイト粒子の表面に水酸化アルミニウムとS iO: を析出させた黒色沈澱粒子を得た。

【0044】上記黒色沈澱粒子を含む懸濁液を常法によ り濾過、水洗、乾燥した。得られた黒色粒子表面に存在 しているSI量及びAI量は、蛍光X線分析の結果、S i O: 換算で0.50重量%、Al: O: 換算で0.2 0重量%であった。

【0045】上記粒子表面がSiO2及びAl2O3で 被覆されている粒状マグネタイト粒子粉末1Kgを3 後、通気ガスを毎分2 1の $H_2$  ガスに切換え、340 50 1の一端開放型レトルト容器中に投入し、駆動回転 さ

せながら空気を毎分5 1の割合で通気し、300℃で 60分間加熱した後、更に530℃で90分間加熱酸化 して粒状マグヘマイト・ヘマタイト複合粒子粉末とし た。

【0046】上記粒状マグへマイト・ヘマタイト複合粒 子粉末の一部を取り出し、飽和磁化を測定した結果、2 1. 5 e m u / g であった。

【0047】次に、レトルト内をN2 ガスで置換した 後、通気ガスを毎分5 1のH2 ガスに切換え、310 子粉末を得た。

【0048】得られた粒状マグネタイト粒子粉末は、電 子顕微鏡観察の結果、平均径0.27 μmであり、出発 物粒子であるマグネタイト粒子の粒子形態を継承し、粒 子一個一個パラバラに独立したものであった。残留磁化 σrは14. 5emu/g、Fe<sup>2+</sup>量は19. 8重量 %、BET比表面積は8.4m²/gであった。

【0049】実施例3

実施例2と同様にして得られた粒子表面がAlの酸化物 子粉末C 1 Kgを3 1の一端開放型レトルト容器中 に投入し、駆動回転されながら空気を毎分5 1の割合 で通気し、300℃で60分間加熱し、更に560℃で 90分間加熱酸化して粒状マグへマイト・ヘマタイト複 10

合粒子粉末とした。上記粒状マグへマイト・ヘマタイト 複合粒子粉末の一部を取り出し、飽和磁化を測定した結 果、10.8emu/gであった。

【0050】次に、レトルト内をN, ガスで置換した 後、通気ガスを毎分5 1のH2 ガスに切換え、320 ℃の温度で190分間加熱還元して粒状マグネタイト粒 子粉末を得た。

【0051】得られた粒状マグネタイト粒子粉末は、電 子顕微鏡観察の結果、平均径0.28 μmであり、出発 feodline Cの温度で220分間加熱還元して粒状マグネタイト粒  $frac{10}{2}$  物粒子であるマグネタイト粒子の粒子形態を継承し、粒 子一個一個パラパラに独立したものであった。また、磁 気測定の結果、残留磁化σrは16.3emu/g、F e<sup>2+</sup>量は20.7重量%、BET比表面積は8.1m<sup>2</sup> /gであった。

【0052】実施例4~5、比較例1~2

粒状マグネタイト粒子の種類、被覆物質の種類及び量、 加熱酸化処理の酸化温度及び酸化時間並びに粒状マグネ タイト粒子の製造時における還元温度及び還元時間を種 々変化された以外は、実施例1と同様にして粒状マグネ 及びSiの酸化物で被覆されている粒状マグネタイト粒 20 タイト粒子粉末を得た。この時の主要製造条件及び諸特 性を表2に示す。

[0053]

【表2】

五次大		1											
2	Į.	Z Z	なびでパペート、マケイ被合権子の製造	1.现合化子	の観光	# # 7/1/2	サイクシャ	1781	ľ				
章 数	th.	個	12 E	墓具	2	4444	程字の負債で		<del>n'</del>	<b>被</b> 软	*	ダイ・ト格	在子
	(H	教化物质	政化時間	酸化碳	ME A	1000000	通元温度	建元時間	平均较優	比表面程	F0 2 -	發留儲化	Si軟化學。
7 10 6				1		(8/num)	3	€	(m m)	(m/g)	(K1%)	(GMITT)	HIN 化型式方面
らも水ガラス	0.5	300	S	330	8.	83.2	340	150	0.39	4.1	21.2	13.6	ž
3号本ガラス	0.5											10.0	Q
破骸アルミニウム	0.3	<u> </u>	8	230	8	21.5	310	S	0.27	8.4	0	3 71	0.50
3号木ガラス	0.5					<b>T</b>	+						0.20
硫酸アルミニウム	0.3	98	8	280	8	10.8	සූ	061	0.38	~	20.7	ā	0.50
3号木ガラス	0.5					1					3		0.20
解散アルミニウム	0.5	8	33	ଞ୍ଜି	8	6.5	380	53	ਲ ਹ	P.9	2	0 01	0.51
8号木ガラス	0.5						+				i	70.0	0.34
硫酸アルミニウム	0.5	280	8	. 570	8	2.2	340	140	9.38	6.1	22.22	19.7	0.51
						1	1						0.34
		8	8	570	8	10.2	340	55	0.31	7.5	- 5	15.6	
3号水がラス	0.5								1	!		10.01	
荷酸アルミニウム	0.3	290	8	8	8	1.7	 82 83	180	0.38	6.0	20.6	20.5	0.51
							1						0.19

【0054】 <磁性トナーの製造>

使用例1~10

使用例1

実施例4で得られた粒状マグネタイト粒子粉末70重量 部、スチレンアクリル樹脂100重量部、負帯電性制御 剤0.5重量部、低分子量ポリプロピレン3重量部を混 練機で140℃、15分問混練した後、冷却した混練物 を粗粉砕、微粉砕した。更に、この微粉砕物を風力分級 50

して磁性トナーを得た。これにコロイダルシリカを外添 し、負帯電性磁性現像剤とした。この現像剤を用いてヒ ューレットパッカード社製レーザージェットIIIに入 れ、画像出しを行った。画像は黒色で画像濃度が高くか ぶりがなく、しかも定着性に優れたものであった。ま た、MICR出力も十分で読取りの信頼性も十分であっ た。

B

【0055】使用例2~10

ပ

∢

突然到 1

磁性粒子粉末の種類を種々変化された以外は、使用例1 と同様にして負帯電性磁性現像剤を得た。この負帯電性 磁性現像剤を用いて使用例1と同様にして画像出しを行 った。画像特性及びMICR特性を表3に示す。尚、使 用例8の粒状マグネタイト粒子粉末Eは商品名マピコ・ ブラック(シティーズ・サービス社製)であり、使用例 10の針状マグネタイト粒子粉末Fは商品名MTA-7\*

\*40 (戸田工業 (株) 製) (長軸0.40 µm、軸比 (長帕径/短軸径) = 6. 7、比表面積19. 9 m² / g、Fe2-量14. 0重量%、残留磁化31. 4emu /g、SiOz表面処理量0.33重量%)である。 [0056] 【表3】

14

屋	かなり悪い 悪い 使用可 良い 大変良い	!
· •	i 09 09 4 19	

コグネタイト粒子	1 粒子		数	4		MICRASA	凭
· <b>\$</b> \$	がお小舎有量 (重量部)	定着性	⊕ ₩	養度	かぶり	# A	翻翻
実施例 4	70	2	联	2	ĸ	8	က
S	70	5	uţ.	5	S	5	5
m	88	5	畔	5	5	2	5
2	105	4	畦	4	5	5	rs
	125	4	嶫		4	7	4
比較例1	105	4	畽	4	2	-	2
2	70	2	畤	2	5	2(出力過剰)	2
<b>粒</b> 块754941B	125	က	赤味粉水黑	က	5	2(出力不足)	2
<b>粒状739/1</b> 1B	155	ೞ	<b>的办</b> 集 条本類	3	5	2(出力不足)	2
<b>針</b> 株73941 F	ð.	m	赤牙帶大棗	2	2	1(出力不足)	1

## [0057]

【発明の効果】本発明に係る磁性粒子粉末は、残留磁化 が12~20cmu/gであって、Fc2+量が18.5 ~22.5重量%であり、且つ、粒子表面がSiの酸化 物又はA1酸化物若しくは当該両酸化物によって被覆さ 50 磁気画像文字認識に用いる磁性トナー用磁性粒子粉末と

れている比表面積が3.5~9.5m²/gの粒状マグ ネタイト粒子であり、該粒状マグネタイト粒子を用いて 得られた磁性トナーは画像品質が精密であり、且つ、正 確に読み取ることができる画像出しが可能であるから、

して好適である。

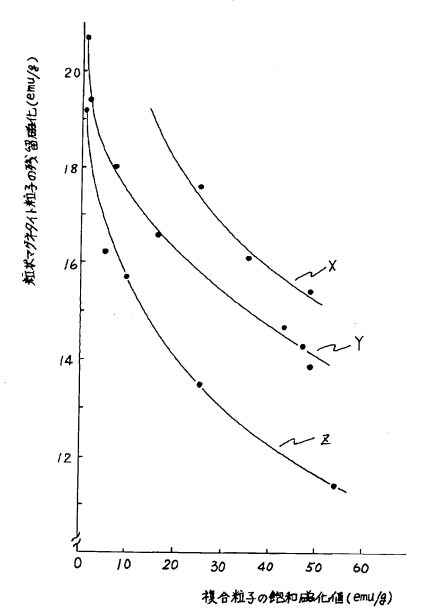
【図面の簡単な説明】

【図1】粒状マグヘマイト・ヘマタイト複合粒子中のヘマタイト量を種々変化させることにより得られた粒状マ

グネタイト粒子の残留磁化と粒状マグへマイト・ヘマタイト複合粒子中のヘマタイト量との関係を示したものである。

16

【図1】



フロントページの続き

(72)発明者 三沢 浩光

広島県広島市中区舟入南4丁目1番2号戸 出工業株式会社創造センター内 (72)発明者 栗田 栄一

広島県広島市中区舟入南4丁目1番2号戸 田工業株式会社創造センター内 (72)発明者 藤井 泰彦

広島県広島市中区舟入南4丁目1番2号戸 田工業株式会社創造センター内